公開特許公報

昭53—82792

⑤Int. Cl.² C 07 D 487/04 //	識別記号	砂日本分類 - 16 E 61	庁内整理番号 6736—44	❸公開 昭和53年(19	978)7月21日
A 61 K 31/395		30 G 133	743244	発明の数 3	
C 12 D 9/14		30 H 52	5727-44	審査請求 未請求	
(C 07 D 487/04		. 36(2) D 531	7110-49		
C 07 D 243/00					(全24 頁)
C 07 D 209/00)					

⑤新制癌抗生物質マゼスラマイシン及びその製造方法

②特 願 昭51-157479

②出 願 昭51(1976)12月28日

⑩発 明 者 梅沢浜夫

東京都練馬区豊玉北 4 丁目23番

地

同 竹内富雄

東京都品川区東五反田5丁目1

番11号

⑫発 明 者 浜田雅

保谷市富士町1丁目7番3号一

4

同 国元節子

川崎市高津区宮崎2丁目6番11

묵

⑪出 願 人 財団法人微生物化学研究会

東京都品川区上大崎 3 丁目14番

23号

個代 理 人 弁理士 朝内忠夫 外3名

明 細 書

1.発明の名称

新制癌抗生物質マゼスラマイシン及びその製 造方法

2.特許請求の範囲

/ 次の一般式(I)

「式中比は水素原子または低級アルキル基、特にメチル基またはエチル基を示す」で表わされる 化合物またはこれのアンヒドロ体である制癌抗生 物質マセスラマイシン化合物。

4 一般式(I)の化合物においてよが水素原子で 表わされるマゼスラマイシンAである特許請求の 範囲第/項記載の化合物。

3. 一般式(I)の化合物においてRがメチル基で

表わされるマゼズラマイシンBである特許請求の 範囲第/項記載の化合物。

4 一般式(I)の化合物において R がエチル基で 表わされるマゼスランマイシン C である特許請求 の範囲第1項記載の化合物。

よ 一般式(I)の化合物のアンヒドロ体であつて 次式(I)

で表わされるアンヒドロアゼスラマイシンである 特許請求の範囲第 / 項記載の化合物。

4. ストレブトミセス属に属するマセスラマイシン化合物生産菌を、栄養源を含有する培地中で好気的に培養して、その培養物中にマセスラマイシン化合物を生産せしめ、培養物からマセスランマイシン化合物を採取することを特徴とする、抗

特開 昭53-82792(2)

生物質マセスラマイシン化合物の製造法。

8. マゼスラマイシン化合物生産菌の培養物から水非混和性の有機溶剤で抽出によつてマゼスラマイシン化合物を採取する特許請求の範囲第6項記載の方法。

9. マゼスラマイシン化合物生産商の特養汚液から吸着剤、特に活性炭または多孔質樹脂に吸着せしめてマゼスラマイシン化合物を採取する特許 構求の範囲第4項記載の方法。

16. マゼスラマイシン化合物を含有する粉末を 採取し、この粉末をメタノール又はメタノールを 含有する混合溶媒で抽出してマゼスラマイシンB を採取する特許請求の範囲第4項記載の方法。

//. マゼメラマイシンBを採取し、非価性溶媒、 中で脱水して、アンヒドロマゼスラマイシンA採取 する特許請求の範囲第6項又は第7項記載の方法。

/2 アンヒトロマゼスラマイシンを採取し、含水器媒に番解して、マゼスラマイシンAを採取する特許請求の範囲第6項配載の方法。

/3. アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、エタノールを含有する密液に密解して、マゼスラマイシン C を採取する特許 閉求の範囲第 6 項配敷の方法。

/4、マゼスラマイシンAまたはアンヒドロマゼスラマイシンをメタノールまたはエタノールと反応させることから成るマゼスラマイシンBまたはCの製造法。

3.発明の詳細な説明

本発明はストレブトミセス属に属する微生物を 培養してその培養物から採取して得られる新規な 創品抗生物質マゼスラマイシン (Mazethramycin) A.B.C およびアンヒドロマゼスラマイシン (以下では、これら新規化合物を総称してマゼス ラマイシン化合物者しくは単にマゼスラマイシン と言う)に関し、また、それらのマゼスラマイシ

ン化合物の製造方法に関するものである。

本発明者らによれば、昭和49年10月、東京都新島の土里より分離された故線菌で、ストレブトミセス・チオルテウスと向定されたMEsaltで、イール4株を培養してマゼスラマイシンを課職するめ、その培養物からマゼスラマイシンを採取することによつて、新規な創掘抗生物質マゼスラマイシン人、B. C. および又はアンヒドロマゼスラマイシンを製造し得ることを知見した。

本発明に述べるマゼスラマイシンA, B, C かよびアンヒドロマゼスラマイシンは下記の化学構造式をもつ化合物であると乾められ、また適宜な器鉄による器液中で、次の反応式の如く相互に容易に変換する化合物である。

すなわち、マゼスラマイシンAは非核性容似中で環境して脱水するとアンヒドロマゼスラマイシンとなる。また、アンヒドロマゼスラマイシンは

特別 昭53-82792(3)

含水格媒中で容易にマセスラマイシン▲に変換す る。不安定なマセスラマイシンAまたはアンヒド ロマゼスラマイシンは、アルコール性溶媒、すな わちメタノール含有溶液中で、メタノールと反応 する結果容易に安定なマゼスラマイシンB、また はエタノール含有溶液中で、エタノールと反応す る結果安定なマセスラマイシンCとなる。従つて、 マゼスラマイシン化合物は水性の培養液中では大 部分マセスラマイシンAとして存在することが考 えられるが、マセスラマイシン化合物の採取のた めに抽出精製する際にアルコール性溶媒を使用し てより安定なマゼスラマイシンBまたはマゼスラ マイシンCとして採取することが好ましい。マセ スラマイシンA,B,Cおよび アンヒドロアンス ラマイシンは、いずれも細菌、かび類に抗菌作用 を示し、特にマウス白血病L-/2/0細胞およ びある種の船細胞の発育を強く抑制する新抗生物 質で、いずれもそれらの作用に本質的差異は認め られず、適宜なマゼスラマイシン化合物をそれぞ れ同様に削値剤として用いることができる。

(I) マセスラマイシンAは教養色粉末。融点 / 8 / ~ / 9 3 ℃ (分解) , [a] t +730 ℃(c 0.0 6 2 、ジメチルホルムアミド)、紫外部最収 スペクトル曲線は第1図に示す通りである。 ^{CH,CN}_{max} m μ(ε) : 3 2 0 (周 3 4 6 0 0) , 333 39.400)である。臭化カリ錠で稠定した赤外 郡吸収スペクトル曲線は第2図に示すとおりであ る。元素分析は実験値:С 6 2.3 5 % , H 5.7 2 % N / 2.8·2 % , U / 8.9 9 % , 理論 値(C₁₇H₁₉ NoU4) : C 6 /. 9 9 % , H 5. 8 2 % , N / 2.7 6 5.019.43%であつた。高分解能マススペク トルで分子ピークは認められず、脱水ピークが認 められた。重ジメチルスルホキサイド器被で測定 した核磁気共鳴スペクトルは次化述べるマセスラ マイシンBのそれと比べ、 -OCHoのシグナル(ð 3.4 f ppm) の消失。 δ s.0 9 ppm (シングレツ ト)と 8 4 .8 3 ppm (ダプレット) に新たなシグ ナル(1日)が観察された。これは、マゼスラマ ィシンBにおける -UCHa基が -UH基に変換し、エ ピマーの存在(約40%)を示した。

すなわち、第一の本発明の要旨とするところは、 次の一般式(I)

(式中Rは水素原子、メチル基、またはエチル 港である)、で表わされる化合物、またはこれの アンヒドロ体、すなわち次式(ED)

の化合物であるマゼスラマイシン化合物にある。 本発明に係る新制癌抗生物質マゼスラマイシン の性状は次に示すとかりである。

(jj) マゼスラマイシンBは黄色針状晶で明確な 触点を示さず245~170°付近で分解する。 比旋光度は〔a〕=+900°(c 0.2 , ジメチル ホルムアミド)の値を得た。元素分析は実験値: C 6 3, 3 8 % , H 6, / 8 % , N / 2, 4 0 % O / 8, / 9 ・多 , 理論値(C₁₈H₃₁N₃O₄): C 6 2,9 6 % ,H 6,/ 6 5. N / 2 2 4 5 , O / 8 6 4 5 T B a . x 8 / - ^ エタノール, ブタノールアセトン,酢酸エチル,アセ トニトリル,クロロホルムには容解するが、酢酸 プチル,ペンゼン,エーテルには難啓である。虽 色反応は、ファストブルーB反応でレンガ色に呈 色する。エールリツヒ,坂口,ライドンースミス 反応は陰性である。シリカゲルの薄層上で、約10 時間放置するととにより祕色を呈してくる。 シリ カゲルの薄層クロマトグラフイーで、クロロホル ムーメタノール(10:1)の展開系で Rf は 0.2 / である。紫外部吸収スペクトル曲線(よ μg/ml)は第3図に示すとおりで、アルカリ落液中 では長彼長側へのシフトが認められる。極大吸収 は、1 多メタノール器液中で2 1 s m/l (a 25,600)

特開 昭53--82792(4)

23 5 mμ(ε22,200)および33 4 mμ(ε46,100) である。0.1 N 水酸化ナトリウム含有1 ラメタノ ール溶液中では、2 5 8 mμ (屑 17,200) およ び351 mμ (ε43,400) である。

奥化カリ錠で測定した赤外部吸収スペクトル曲 般は果4図に示すとおり、3350、3/20. 2950, 1660, 1.630, 1610., 1865, 1515, 1465, 1410, 1370, 1345 13/5,/250,/220,//70,//45 1070, 1025, 990, 955, 940. 910,880,855;820,760cm 1/1C 主な吸収帯を有する。重ジメチルスルホキシサイ ド帝 液で測定した核磁気共鳴スペクトルは無 ま図 化示すとおりである。 マゼスラマイシンBはその 紫外部吸収スペクトル、赤外部吸収スペクトルを よび核磁気共鳴スペクトルからアンスラマイシン (ジャーナル・オブ・アメリカン・ケミカル・ソ サエティ 87巻 5791頁~5795頁 1961年)ときわめて類似の化合物である。核 磁気共鳴スペクトルにおけるる重共略法よりアン

スラマイシン・メチルエーテルの側鎖であるアクリルアミド部分がNーメチル(& 2.0 s ppm)化された化合物であるととが推定される。されるのマススはできないというでは、カールとの高分解能マススのでは、認めているので、カーによりメチルアミンが検している。なれたの構造を有する新規を化合物であるとを確認した。

マゼスラマイシンA: R = H
マゼスラマイシンB: R = CH₃

(1) アンヒドロマゼスラマイシンは、放黄色結

晶で、融点252~262℃(分解),[a]n +

1940°(c0.05.ジメチルホルムアミド), 紫外部最収スペクトル曲線は第8図に示す通りで 5 δ · 1 CH₀CN m μ(ε) : 2 2 9 (/ 6, / 0 0) . 235(用15800)。298(用19300) 3 / 5 (2 /, 8 0 0) , 3 5 2 (2 /, / 0 0) 7 ある。臭化が、錠で測定した赤外部吸収曲線は第2 図に示すとおりである。元素分析は実験値:C 6 5.0 4 % , H 6. / 0 % , N / 3.0 4 % , U / 6.38 5 , 理論値(C₁₇ h₁₇ N₃ O₂): C 6 5.5 8 5 , H \$\$0\$. N / 3.\$0\$. O / 5.4 2 \$ c & o t. 高分解能マススペクトルで分子ピーク(実験値 3 / / 。 / 2 3 。 計算値 3 / / . / 2 4) が観察 された。重ジメチルスルホキサイド溶液で測定し た核磁気共鳴スペクトルはマセスラマイシンBの それと比べ、 -OCH のシグナル (ð 3.44 ppm) が 消失し、アゾメチンのシグナル(& & / s ppm)が 観察された。アンヒドロマゼスラマイシンは下記 の構造を有するマゼスラマイシンAの脱水体であ ることを確認した。

なお、アンヒドロマゼスラマイシンをメタノール、エタノール、プロピルアルコール、プタノール等の低級アルカノール中に容解すると、紫外部吸収スペクトルの変化より、アルコール付加物となっていることが確認された。しかし、メタノール付加物であるマゼスラマイシンとよびC以外のアルコール付加物は不安定で、減圧下に加熱乾燥(約よのC)するとアンにトロマゼスラマイシンにもどることが認められた。

マセスラマイシンA,B,Cならびにアンヒドロマセスラマイシンの各々の栄養寒天上での最低 阻止機度は第1表に示すとおりである。

最低的止微度(mcY/m0	4 / 5	1.56	3.12	3./2	3.12	6.23	3.12	1.56	6.23	3./2	6.23	30	3 . / 2.	\$ 0	0.01	\$ 0	6.23	-	0 \$	>\$0	3./3	6.23	723	0 \$ <	723	>/2.5	712.5	6 1. 2 5	723	7 1.36	750	7/2.5
文 随	XAEBUUDAX. TOVOX 209P	メチヒロコッカス・ブウンウス・スミス		メセベコロ	** PCI1001	スチを又・レンスルシス	NFRX - XYFRX NRKL B. 558	APPX - XYPBX PC1218	NFNX . HVDX ATCC/0703	コリネベクテリウム・ポピス/8/0	TVTUET. IN NIHJ	エシエリとブ・コリ K-12	ングラ・ジャンケリト 3311910	シゲル・レフキツギリ キ633/18/1	シグサ・ンナイ 3811746	サルモネグ・チファイ T-63	サルモネサ・エンテリティリス 1891	プロテウス・ブルガリス OX/9	YBFDX.VIFU GN#66	シュードルナス・コルギノーザ A3	AVTV9 - HAKHH PCI 602	センジグ・ジュードトロパカリメ デース	センジド・ナップセンメ シーキン	カンジボ・クトセイ FーS	サンカロッカス・センアンド アーク	0/1日 アンマンサオオ・アカシコープニグ	くチャンソスポリウム・キリセ	ピリクラリア・オリゼ	サントルナス・シャリ	サケントホナス・4 リカ	アスヘルサアス・リガー アー16	トリコフナイトン・アステロイデス チュタ

マゼスラマイシン A. Bおよび C のマウスの白血病に対する治療効果をみるため、マウスの腹腔に 1 0 5 個/マウスの率で L - 1 2 1 0 細胞を移植後、マゼスラマイシン A. B. C の各々を腹腔内住射で連続 1 0 日間投与すると第 2 姿に示す様な延命効果を示した。

第 2 表

投与量(mcg キウス/日)	延命塞(6)
/. 2 s	205
0. 6 3	2 4 0
0. 3 /	164
0. 1 6	164
0. 0 8	/ 2 3

但し延命率は次式によつて計算した。

延命 事(例) = (処理マイスの生存日数) (未処理マイスの生存日数)

マゼスラマイシンA。B。Cならびにアンヒド ロマゼスラマイシンの各々の急性毒性は 1 0 多メ タノール水路液をマウスの腹腔内に投与して L Dso

以上の胞子の連鎖をみとめ、胞子の大きさは / o ~ / 2 × o × ~ o s ミクロン位で、胞子の表面は 平滑である。

- 各種培地における生育状態

色の記載について()内に示す標準は、コンテイナー・コーポレーション・オブ・アメリカのカラー・ハーモニー・マニユアルを用いた。

(/) シュクロース・硝酸塩寒天培地(27で培養) 無色の発育上に、白色の気菌糸を着生し、溶解 性色素はみとめられない。

(2) グルコース・アスパラギン寒天培地(27c 笠袋)

無色~うす黄~にぶ黄〔ソ½ Me, Antique (fold) の発育上に、白~黄味駅〔ノ cb, parchment ~ 2cb, Ivory Tint]の気菌糸を着生し、溶解性色素はわずかに黄色味をおびる。

(3) グリセリン・アスパラギン寒天培地(I S P - 培地 s . 2 7 C 培養)

うす黄~うす黄茶(3 ng、 Yellow Maple)~ 黄茶(3 pl、Golden Brown ~ 4pi Uak Brown)の 0.8期/日である。

なか、本発明におけるマゼスラマイシンA。B、Cなよびアンヒドロマゼスラマイシンの間では、 とれらの生物学的性質はそれぞれ本質的差異を示さない。

第二の本発明の要旨とするところは、ストレブトミセス属に属するマゼスラマイシン化合物生産 第を、栄養源を含有する培地中で好気的に培養し て、その培養物中にマゼスラマイシン化合物を採 取することを特徴とする、抗生物質マゼスラマイ シン化合物の製造法にある。

第二の本発明で使用されるマゼスラマイシン化合物生産菌の一例としては、ストレブトミセス・チオルテウスMEs61-84株がある。

MEs61-lukの菌学的性状は次に示すとおりである。

/. 形 館

ME561-84株は顕像鏡下で、分枝した恙中菌糸より輪生枝をもつた気菌糸を伸長し、螺旋形成はみとめられない。成熟した胞子質は10個

発育上に、白~黄味灰(/ba Yellow Tint ~ 2ba, Pearl)の気菌糸を着生し、溶解性色素は茶色味 を呈する。

(M)スターチ・無機塩素天培地(ISP-培地 4。 ようで培養)

無色~りす黄茶(3 ng, Yellow Maple)の発育上に、白~黄味灰(2 cb, Ivory Tint)の気菌糸を着生し、溶解性色素は培養後/5日目位からわずかに黄色味をおびる。

(3)チロシン寒天培地(ISP-培地1。27℃培養)

うす黄茶~黄茶(2pi~2ni, Mustard Brown)~略い黄茶(3pi, Deep Brown)の発育上に、白~黄味灰(/ba, Yellow Tint~2ba Pearl 〕の気菌糸を着生し、溶解性色素は黄色味~茶色味を呈する。

(6) 栄養寒天培地(27 で培養)

うす黄~りす衆茶(3 ng, Yellow Maple)の 発育上に、白色の気菌糸を着生し、溶解性色素は 黄色味を呈する。

(7) イースト・麦芽寒天培地(ISP-培地2, 27€

培養)

- うす黄茶~黄茶(3 ni, Clove Brown)の発育上に、白~黄味灰(/ cb. parchment ~ 2 cb. Ivory Tint) の気菌糸を着生し、溶解性色素は、わずかに茶色味をおびる。

(のオートミル寒天培地(ISP-培地3,27で培養) うす我~うす黄茶の発育上に、白~黄味灰 (2ch, Ivory Tint)の気度糸を着生し、溶解 性色素は黄色味を呈する。

(のグリセリン・硝酸塩寒天培地(27 で培養) 無色~うす黄の発育上に。白~黄味灰の気菌 糸をうつすらと着生し、溶解性色素はみとめられない。

Wスターチ原天培地(コフセ培養)

無色~うす黄茶(3 ng , Yellow Maple)の発育上に、白~黄味灰(2ch, Ivory Tint)の気菌糸を着生し、溶解性色素は培養後 / 5 日目位からわずかに黄色味をおびる。

VNリンゴ酸石灰寒天培地(27℃培養) 無色の発育上に、白~黄味灰(/ ba , Yellow

帯母エキスのよる、紐寒天 3 0 5 。 pH 7 0)を 申いて、2 0 ℃、2 4 ℃、2 7 ℃、3 0 ℃、3 7 ℃、5 0 ℃の各母度で試験の結果、5 0 ℃を除い で、そのいずれの温度でも生育するが、最適温度 は2 7 ℃~3 0 ℃付近と思われる。

単純セラチンの場合は、培養後5日目頃から液化がみられるが、その作用は中等 度~弱い方である。グルコース・ペプトン・セラチン培地では、培養後3週間を経過しても液化がみとめられなかつた。

(4)スターチの加水分解(スターチ・無機塩寒天 及びスターチ寒天、何れもよりで培養)

培養後 / 0 ~ / 4 日目頃から水解性がみとめられが、その信用は痩めて弱い方である。

(件) 税脂牛乳の凝固・ペプトン化(脱脂牛乳、37 で培養) 培養後3日目に凝固が完了し、後ペプト ン化が始まり、培養後10日目にペプトン化がほ Tint ~ 2 ba、pearl)の気菌糸を着生し、善解性

(3)単純ゼラチン穿割培養(20 で培養)

発育はりす黄~りす黄茶、気菌糸は培養後 / # 日頃から着生し、黄味灰を呈する。溶解性色素は 培養後 / # 日目頃からわずかに黄色味をおびる。

(3) グルコース・ペプトン・ゼラチン穿刺培養(2.7 で培養) にお賞~りす黄茶の発育上に、黄味灰の気菌 ※をりつすらと禁作し、薬質性の思は悪ないた。

糸をりつすらと着生し、溶解性色素は黄色味をおびる。

(1) 脱脂牛乳(37 で培養)

色楽はみとめられない。

(パセルロース(27七培養)

発育は無色。気菌系は着生せず、溶解性色素も みとめられない。

3. 生理的**性質**

(/) 生育温度範囲

スターチ・イースト集天(可溶性澱粉パの多。

は完了する。集固、ペプトン化ともにその作用は 強い方である。

(5) メラニン様色素の生成(トリプトン・イースト・プロス、ISP - 培地/;ペプトン・イースト・鉄・寒天・ISP - 培地/;チロシン東天,ISP - 培地/。何れも27で培養)

トリブトン・イースト・プロスではメラニン様 色素の生成はみとめられず、ペプトン・チスト・ 鉄寒天及びチロシン寒天の場合もわずかに褐色の 落解性色素を呈する母版で、おそらく降性と思は れる。

(6) 炭素原の利用性 (ブリドハム・ゴトリーブ寒 天、 Isp- 培地 9 、 2 7 と培養)

グルコースを利用して発育し、イノントールはおそらく利用していると判定され、 L - アラビノース、 D - キシロース、 D - フラクトース、 ンユクロース、 L - ラムノース、 ラフイノース、 B - マンニトールは利用しない。

(グリンゴ酸石灰の溶解(リンゴ酸石灰原天、2 7 で培養)

特開 吲53-82792(8)

リンゴ酸石灰の溶解はみとめられない。
(5) 硝酸塩の還元反応(1%硝酸ソーダ含有ペプトン水。18P-培地8、27ヶ培養)
除性である。

以上の性状を要求するとME 3 6 / … 0 4 株は ストレプトミセス履に関し、関系は輪生校を有し、 螺旋形成はみとめられず、胞子の表面は平滑であ る。循々の培地で発育はうす黄~うす黄茶~黄茶、 気菌系はおおむね黄味灰を呈し、溶解性色素は無 色~黄色味~茶色味をおびる。メラニン様色紫は 陰性、蛋白分解は中等度~強い方、スターチの水 解性は極めて弱い方である。

これらの性状及びとの菌株がオーレオスライシンを生産する点より既知菌種を検索すると、M E s61-84株に最も近縁の種としてストレブトミセス、チオルテウス

(Streptomyces thioluteus 文献 / International Journal of Systemetic Bacteriology 2 2 巻、3 6 2 頁、 / タフ 2 ; 文献 2 THe Japomese Medical Journal / 巻、 3 / 2 頁、 / 9 * 8) があげられ

る。次に実際にストレプトミセス・チェルテウス ISP s 0 2 7 株を入手し、M E s 6 / - 8 * 株 と比較検討した成績の大婆を示すと次の軍 3 表の 如くである。

	MES6/-24	ストレブトミセス・チオ ルテウス ISP 1027	大赛
輸生核の形成	+	個々の名地上で	(1)
蘇東形成	1	政権米の形成な	3
胞子の表面	寒	《 不明	(2) 転 計
米個坂	東来区		- あるとな田~東色語
紹業の色	シナボーナー大大・ 東京・ 大大・ 大大・ 大大・ 大大・ 大大・ 大大・ 大大・ 大	9才東一9才既然一世茶	<u></u>
都原件色素	東旬來-林旬來	***	黄茶 (1)
メラニン教色教の生成			
長史/-del)	i	1	- (3)
1 s p - 6 s	1+	14-	(3)
(Isp-7,	+	1+	(g) 1
スチーチの加水分解	備われ郷で	ı	3
牛乳の製団	+ 17 42	+#42	+ 12 4 12(1)
・のペプトン化	S ₹8.	S 摂	+ おそい(1)
ナラナンの液化			
「毎館カルナン	+ 中郷町・窓の	+ 中級 風	+おそい(1)
(からしょうしていまずか)	1	+	
発散性の過元反応。	j	+	3
東帯域の利用体			(E)
(L-T3E1-Z	1	1	1
コーキシロ・メ	,	ı	,
N-547-0	+	+	*
D-7501-X	,	ı	ı
メーロイドゲ	1	,	,
4/21-4	#	3	+
L-947-X	ı	ı	ı
7717-3	1	î	1
*-1=7=	 I	ı	3
生産する抗生物質	オーレオスライシン		オーレオスタイシン (1)

在(2): 文献配設は /) S.A.Waksman 第の The Actinomycetes, 2番, 479 質, /96/; 2) Electrommicrograms of Actinomycetes No/// 6 頁 The Society for Actinomycetes, Japan /963, 3)

なかれのヘーや趙珠から。

在(1): 口か花(・,

胀

₩ ₩

特別 昭53-82792(9)

上記のどとくストレブトミセス・チオルテウス ISP 5027株は気菌糸を着生せず、その形態 学的性状は不明であつたが、文献によれば輪生枝 を有する白あるいは黄味白の気菌糸を形成すると あり、M.B. 561-04株と同様である。

一方MEs61+ℓ 4 株はストレブトミセス・ チオルテウス ISP s 0 2 7 株と比較し、グルコース・ペプトン、セラチン、硝酸塩の還元反応で異なるが、その他の点では大変良く一致している。

よつて、MEs61-04株をストレプトミセス・チオルテウス (streptomyces thioluteus) MEs61-84と同定した。

なお、この M E s 6 / - 8 4 株は工業技術院後生物工業技術研究所に昭和 s / 年 / / 月 2 7 日にストレブトミセス M E s 6 / - 8 4 の名称で保管委託申請し、申請書受理番号は第 3 8 2 s 号である。

放線南は人工的に、入自然界で変異をおこしや すいが、本発明にいうストレブトミセス・チオル テウスM B s 6 1 - 8 4 はそれらの変異菌のすべ

ロフラスコに分注して、 / 20 とで 20 分間。加 圧被菌して冷却し、とれに、放線菌 M E 36 / - 64 株の培養から胞子をよび 菌糸を接種し、 27 とで 好気的に振盪培養した時、培養3日目または4日 目のマセスラマイシン化合物の生産量は第4 表に 示す通りである。

解 华 妻

			
炭素原の種類と濃度		培養日数	生産量
グリセリン	25%	3 日	150 ± 9 / ml
グルコース	2 %	3	93
ガラクトース	2 %	3	3
ラクトース	25%	3	7
デキストリン	2 %	3	/ 3
マルトース	2 %	3	9
サクカロース	# %	4	\$
グルコース	/ %		
的物	/ \$	3	4.6
大 豆 油	2 %		
融 粉	0. 5 %	3	28
グルコース	0. 5 %		
			1

てを包括する。 本発明にいうとれらの歯種はマゼ スラマイシン化合物を生産し、不前種かよびその 変異菌と明確に区別されない菌はすべてこれを包 含する。

第二の本発明の方法を実施するに当つては、マ ゼスラマイシン生産菌株の胞子または菌糸を栄養・ 源含有培地に接種して、好気的に発育させるとと によつて、マセスラマイシン化合物、特にマセス ラマイシンAを含む培養液が得られる。栄養療と しては放線菌の栄養源として用いられる公知のも のはすべて使用できる。例えばグルコース。マル トース、デキストリン、費易、ラクトース、サツ カロース、ガラクトース、グリセリン、大豆油等 を炭素源として利用できる。その1例を表した示 マ す。ペプトンのフェリ、肉エキスのフェリ、Nacl 0.3% Caco: 0.32% MgSO4 . 7H . O 0 / 4 CuSU4 . 3H2O 0.000344 FeSU4 . 7H2O 0.0000\$ \$ MnCl2.4H2U 0.000644 ZnSO4.7H2O 0.000/655 含む培地を基礎培地として、上記の炭素原を下記 の農康に蒸加した培地!」まれをよりの配容の坂

上記の様に、いずれの炭素源もこれらの化合物 の生産に利用できるが、特にクリセリン、グルコ - スが好道な炭素源である。

登素派の種類	と藤度	培養日数	生産量
., -	0.75%	3	150 m 9 /ml
酵母エキス 大 豆 粉	0. 2 % 2 5 %	3	28
酵母エキス 大 豆 粕	0. 5 % 2 0 %	*	3 /
大 豆 粉 (プロリッチ)	1.5%	3	25
コーンステイーブリッ	7-20%	3	3 6
綿 実 粉 L-アスパラギン	1. 5 % 0. 2 %	3	14
魚粉	20%	3	46
酵母エキス カザミノ酸	0. 5 % 0. 5 %	3	38
酵母エキス N – Z – アミン		3	\$
大 豆 粉(ブロリッ? ペプトン	f) 2 % 0. 2 %	*	75

マゼスラマイシン化合物の生産菌の培養液からこの抗生物質を抽出するには、ブタノールなどの水非混和性有機溶媒を使用する溶剤抽出法および活性炭などを吸着剤として使用する吸着法によつて行なわれる。マゼスラマイシンBのブタノールー水における分配係数は、PH6~4の範囲でイの以上を示す。従つて、このPH範囲で培養物

上記の様に、いずれの登案源も利用できるが、 等に、内エキス、ペプトンが好適な登案源である。 マゼスラマイシン化合物を生産せしめるために必要とするならば無機塩、金農塩、重金属塩の微量 を加える。又培養中に補泡を必要とする時はシリコン樹脂、大豆油、アデカノール等の補泡剤を使 用できる。

マゼスラマイシン化合物の定量は試験菌として

中よりマゼスラマイシン化合物を抽出するととが できる。また、培養炉散中のマゼスラマイシン化 合物を抽出するに当り、吸着剤として、活性炭を よび非イオン交換性多孔質樹脂などを用いること は、有効である。特にジビニルペンゼンで架橋し たポリスチレン樹脂、アンパーライトXAD-2 米国ロームアンド・ハース社製を用いるカラムク ロマトグラフィーを行りことは好ましく。XAD - 2 に吸着した抗生物質はメタノール水、アセト ン水などで溶出され、減圧蒸溜によつて濃縮され る。 菌体等固形分中のマゼスラマイシン 化合物は 通常もちいられる有機啓剤例えばメタノール。エ タノール、アセトン、プタノール等に抽出され、 滅圧蒸溜によつて 濃縮される。 菌体を含む培養液 から歯体を除くことなくマゼスラマイシン化合物 がよく啓ける潜剤、例えばプタノールに液体部分 および菌体部分のマゼスラマイシン化合物を抽出 することもできる。上記の様にして得た抽出乾閒 物はエチルエーテル、ノルマルヘキサン等で処理 すると、マセスラマイシン化合物は不溶部に移行

特期 昭53--82792(11)

上記した抽出精製処理は必要に応じて単独或いは任意に組み合わせることにより、マゼスラマインン化合物を精製することができる。マゼスラマインンA。B。Cを非極性溶媒中で加熱透流して脱水することにより、アンヒドロマゼスラマインンが得られる。ここで用いられる非磁性溶媒としては、例えば、アセトン、アセトニトリル、酢酸

夹雑物が多く結晶が析出しにくい時はシリカゲルの再クロマトグラフィーを展開唇剤に酢酸エチルを申いて行い、活性溶出部を機縮後メタノールに溶解し、冷蔵庫に放置するとマセスラマイシンBの結晶を得ることができる。

・以下に、マゼスラマイシン化合物の製造法に関 する実施例を示すが、本発明により、マゼスラマ エチル、クロロホルム等である。アンヒドロマゼスラマイシンを水または含水の非アルコール性溶媒に溶解すると、水が添加されてマゼスラマイシン A またはアンヒドロマゼスラマイシンをメタノールに溶解すると、オタノールが反応して比較的安定なマゼスラマイシンをエタノールに溶解すると、エタノールが反応して比較的安定なマゼスラマイシン C が得られる。

従つて、第三の本発明の要旨とするところは、マゼスラマイシンAまたはアンヒドロマゼスラマイシンAまたはエクノールと反応させることからなる、マゼスラマイシンBまたはCの製造法にある。

マゼスラマイシン生産菌の培養液からマゼスラマイシンを採取するために、上記抽出精製法を有効に組合わせた一例をあげると次の通りである。 培養炉液をPHIに開製し、プタノールで、抗生物質を抽出し、水を加えて減圧下によりに以下で

イシンA, B, Cおよびアンヒドロマゼスラマイシンの性状が明らかにされたのでとの性状に為いてマゼスラマイシン化合物の製造法を積々考案することができる。

従つて、本発明は実施例に限定されるものではなく実施例の修飾手段は勿論、本発明によつて明らかにされたマゼスラマイシン化合物の性状に募いて公知の手段を施してマゼスラマイシン A, B C および アンヒドロマゼスラマイシン を生産、 機縮、 抽出、 精製する方法をすべて包括する。 実施例 /

来天斜面培地に培養した放線菌ME s 6 / -6 年 快(徹工研菌等家 3 8 2 5 号)をグリセリンパ 5 %。 綿実粉パ 5 %。 L ーアスパラギンの 2 %。 食塩の3 %を含む液体培地に接種し、 2 7 セゼ 4 8 時間提 強 培養して / 次種培養を得た。次に上記組成の液体培地 5 0 を 5 0 0 配容量の坂口フラスコに / 2 5 以ずつ分注したものに / 次種培養液 / 以ずつを接 種し、 2 7 セゼ 4 日間接 監 培養した。 PH 7 6 の 培養炉液 4.7 4 0 配を得た。 炉液は 4 6 mg / ml

特別 四53--82792(12)

(全量216 mg)の量でマゼスラマイシン化合物 を含んでいた。伊通で分けられた菌体は2198 で60mg のマセスラマイシン化合物を含んでい た。上記培養液 4,740mlの PH を水酸化ナトリウ ムで80に調整し、3,000៧のブタノールを加 えて攪拌抽出し、減圧機縮し、精製水/600元 に搭解した。マセスラマイシン化合物の 8 9 % K あたる191町がプタノール抽出により得られ、 その水溶液の 田は45であつた。水酸化ナトリ ゥムで PHを 7 に調製し、アンバーライト X A D - 2 (4 0 0 ml。 3 2 × 3 0 cm) のカラムを通過 させた。カラムを精製水3000配を通過させる ことにより洗滌し、50%アセトン水2,000配 により、マゼスラマイシン化合物を啓出せしめ、 被圧下で帰縮乾間し、ハ4gの褐色粉末を得た。 184町のマゼスラマイシン化合物(マゼスラマ ィシンAが主体)を含有したこの褐色粉末を少量 のメタノールに容解し、シリカゲル(ワコーゲル C-200) 49を加え均一に混合した後、減圧 下で乾燥する。とれをクロロホルムでシリカゲル 3 0 9 を懸視してつめたカラム (内径 2 0 mm) の 頂部に催く。次にクロロホルムーメタノール (50 : 1 容) 2 3 0 xl を通過させ、次にクロロホルム ーメタノール (2 0 : 1 容) で展開し、1 3 9 ず つ分 画採取する。分 画 3 2 ~ 4 5 に マゼスラマイ シン B が 容出された。 この 分 画 を 放 圧 優縮 して、 マゼスラマイ シン B 7 1 町を 含有する 黄土色 粉 末 1 1 8 期を 得た。 収率は 3 3 5 であつた。 実施 例 2

寒 施 例 3

実施例/と同様の方法で得た乾燥粉末//5 町をメタノール/配に溶解し、シリカゲル/9を加え均一に混合した後、減圧下で乾燥する。これを酢酸エチルでシリカゲル//9を懸濁してつめたカラム(内径/4 町)の頂部に催く。次に酢酸エチル600 配で展開し、79ずつ分面採取する。

分面 23~39 にマセスラマイシン B が 存出された。この分面を成圧 濃縮して、6 / 町のマゼスラマイシン B の納粋な乾燥 粉末を得た。これを、加温しながら6 配のメタノールに 쯈解した後、冷却し、マゼスラマイシン B の結晶 4 0 町を得た。 実施例 4

寒天斜面培地に培養した放線菌ME-561-44 株(微工研菌等第3825号)をグリセリン25 多、牛肉エキスの5分、ボリベブトンの5分、酸 母エキスルの多、食塩の2分、MgSO4・7H2Oの05 分、K2HPO4 0.05分、沈降性炭酸カルシウムの32分 を含む液体培地50分配でしたものワッフスル付 3角フラスコに11の配が苦養した。PH 56の培 を含かる11の一般ないでは116の9を得た。 を活体はメタノール250の配を116の116を開し、 一方は116の116を開し、 一方は116の116を開し、 一方は116の116を開し、 一方ない、 ででででは116の116を開し、 一方ない、 でででででは116の116を開し、 一方ない、 ででででは116の116を開し、 ででででででででは116の116を開し、 でででででででででででででででででいる。 ででは116の116でででででででででででは116ででは116ででは116ででは116ででは116ででは116ででは116ででは116ででは116ででは116ででは116ででは116ででは116ででは116ででは116ででは116ででは116ででは116ででは116ででは116ででは116ででは116でで116でで116 寒麻例!の2倍のスケールでシリカグルカラムクロマトグラフィーを行ない、マゼスラマイシンBを含む分両を集めて、減圧濃縮し、150町のマゼスラマイシンBの純粋な粉末を得た。これをジメチルホルムアミド2៧を加えて軽輝し、メタノール35 配を加えて、冷却し、マゼスラマイシンBの針状結晶68町を得た。

霊顔例ま

マゼスラマイシンBの結晶/24 町をアセトニトリル/00 Nに溶解し、極微性のアンパーライト CG-50を添加して、1時間潰瘍した。アンパーライト CG-50をクラスフイルターで沪鴻して除去し、アセトニトリルを減圧機解により除去していくと、針状結晶が析出した。これをアセトニトリルより再結晶し、80 町のアンヒドロマゼスラマイシンの結晶性物末を得た。

なお、マセスラマイシンCの結晶もの脚を下セトニトリルよの形に密解して上記と同様に処理すると、38 脚のアンヒドロマセスラマイシンの結晶性粉末を得た。

夹施例6

実施例 5 で得られたアンヒドロマゼスラマイシン ンのsomをsourセトン水soulで溶解し、 成圧下濃縮すると、マゼスラマイシン A を得た。 促腐 例 7

実施例 6 で得られたマゼスラマイシン Aの 5 0 **桜を!まれのメタノールに善解し、波圧下濃縮し** てマゼスラマイシンBの結晶48町を得た。

実施 例 8

マゼスラマイシン Aのs 0 切を 1 s Nのエタノ - ルに帯屏し、波圧下濃縮してマゼスラマイシン じの結晶サゴ町を得た。

実術例 9

災酷例よで得られたアンヒドロマゼスラマイシ ンのより可をしまれのメタノールに溶解し、減圧 下渡縮して、マゼスラマイシンBの結晶32明を 得た。

宴施例 / 0

実施例」で得られたアンヒドロマゼスラマイシ ンの11甲をエタノール30៧に容解し、減圧下

はアンヒドロマゼスラマイシンのよ #9 ノ北のアセ トニトリル格放中での紫外部吸収スペクトル曲線 を示す。無夕凶はアンヒドロマゼスラマイシンの 奥化カリ錠で棚定した赤外部吸収スペクトル曲線 を示す。

> 代理人 忠 代理人 人 八 木 田 代焊人 代理人 æ

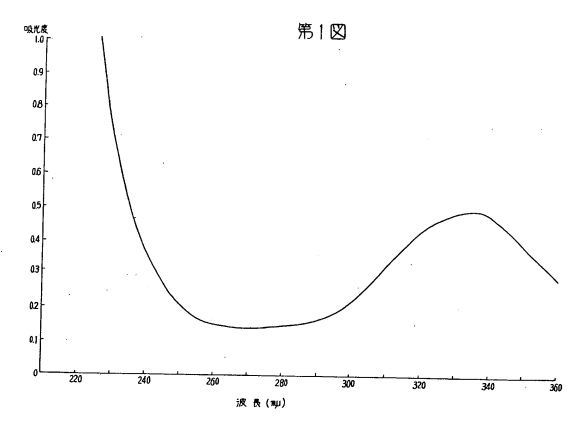
機縮して、マセスラマイシンCの結晶性粉末は 即を得た。

4 図面の簡単な説明

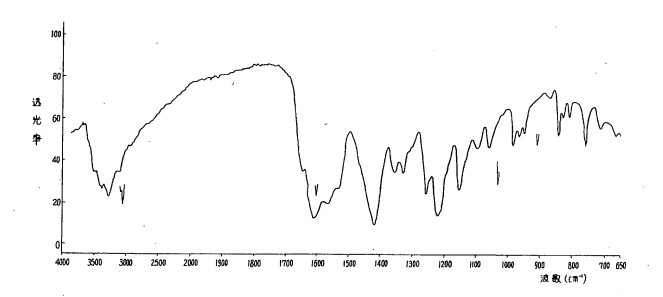
果 / 図はマゼスラマイシン A の 4 / 4 *B / *l の アセトニトリル溶液中での紫外部吸収スペクトル 曲般を示す。軍る図はマセスラマイシンAの臭化 カリ錠で御定した赤外部吸収スペクトル曲線を示 す。 第3回はマセスラマイシンBの3 *9/ *1の / ダメタノール溶液および Q I N 水酸化ナトリウム 含有18メタノール潜放中での紫外部吸収スペク トル曲線を示す。軍4図はマゼスラマイシンBの 臭化カリ錠で耐定した赤外部吸収スペクトル曲線 を示す。毎1四は、マゼスラマイシンBの重ジメ チルスルフオキサイド溶液で測定した核磁気共鳴 スペクトル曲線を示す。

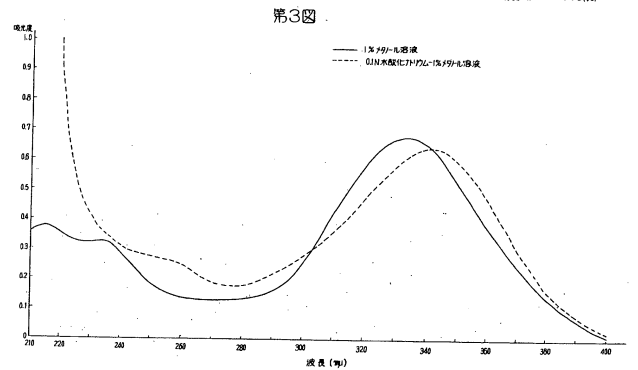
毎6図はマゼスラマイシン Cの s ≠9 / xlのす セトニトリル春液中での業外部吸収スペクトル曲

・ 軍 7 図はマセスラマイシン C の臭化カリ錠で御 定した赤外部吸収スペクトル曲線を示す。第8四

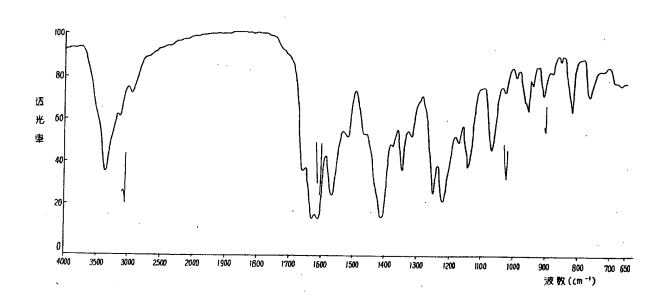


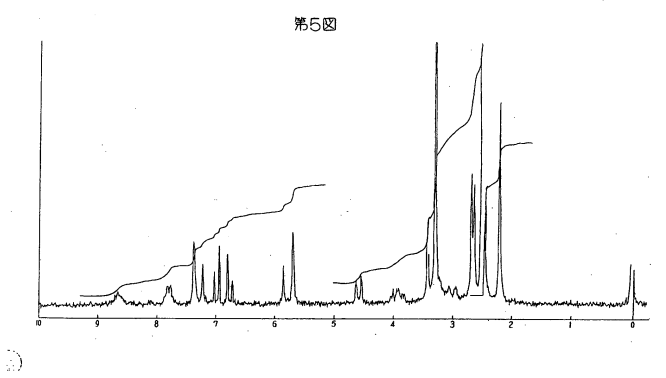
第2図

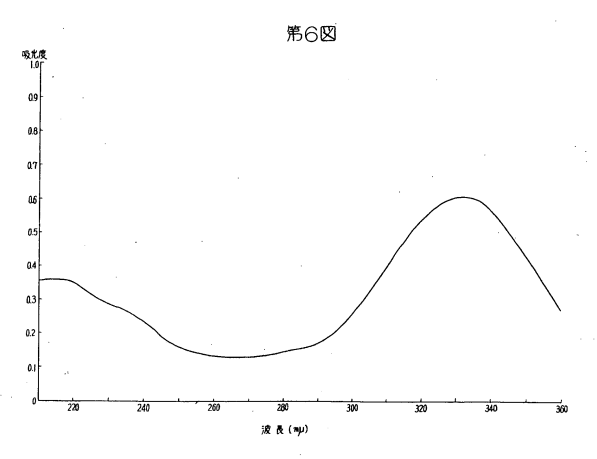


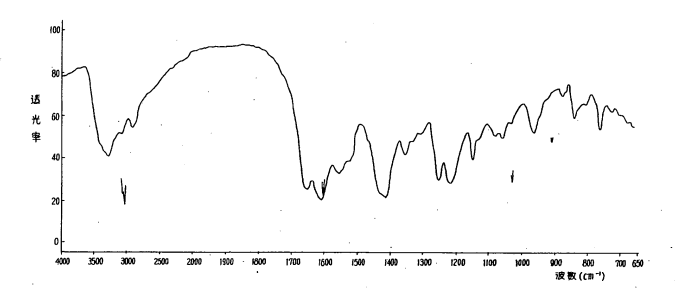


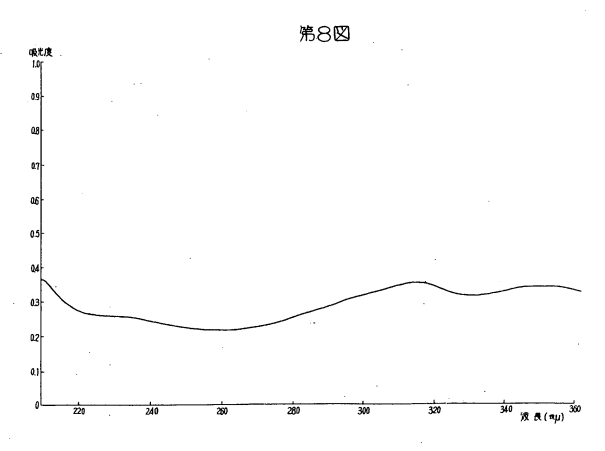
第4図

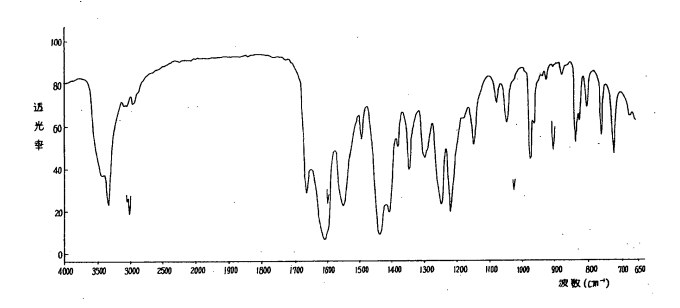












手続補正書(自発)

昭和52年3月28日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 51 年 特 許 願 第 157479号

2. 発明の名称

新制癌抗生物質マゼスラマイシン及び その製造方法

3. 補正をする者

事件との関係

特許出願人

住 所 東京都品川区上大崎3丁目14番23号

_{久 东} 财团法人微生物化学研究会

4. 代 理 人

件 所

東京都港区西新版1丁目1番15号、物産ビル別館

(6145) 氏 名

direction of

よ補正の対称

明細書の特許請求の範囲の概念よび発明の詳細な説明の概

4 補正の内容

- (1) 明細客の特許請求の範囲を別紙の通り補正す
- (2) 明細書の第1頁下から1行の「アンヒドロア ンス」を「アンヒドロマゼス」と補正する。
- (3) 同第 9 頁 3 行の「3 4 600」を「3 4,600」と 都正する。
- (4) 同第9頁4行の「39,400)」を「(39,400)」 と補正する。

- (7) 同第 / / 頁 J 行の「 肩 」の 次に「 ε 」を 挿入 せる。
- (8) 同第11頁下から9行の「ジメチルスルホキ

シサイ」を「ジメチルスルホキサイ」と補正する。 (9) 同第13頁6行の「0.067」の次に「,」を 挿入する。

00 同第 / 3 頁 8 行の「 25.700」を「 25,700」 と補正する。

- (12) 同期/3頁下から3行の「観察」の前に「が」 を挿入する。
- (3) 同第 / * 頁 / 0 行の「sso」を「s.so」と補。 正する。
- Q9 同第 / # 質下から # 行の「 8 / 5 」を「 8. / 5」 と補正する。
- OB 同第15頁を行の「アルカノール」を「アルコール」と補正する。
- (17) 同第/3資下から3行の「各々の」の次に 「供試額に対する」を挿入する。
- (18) 同年/4頁の第/表を次の通り補正する。

 \sim 1

数似阻止機度(mcg/ml)	3.12	1.36	3./3	3.12	3.1.2	6.23	3.12	1.84	6.25	3.13	6.23	50	3.12	3.0	001	0.5	6.23	2.5	0.5	> \$0	3.12	6.23	> 2.5	>30	> 2.5	> / 2.5	> / 2.5	4.23	\$ T \$	1.56	0 \$ <	12.5
な が	**************************************	メチヒロコツカス・プウンウス・メミス	ミクロコツカス・フラバス FDA16	ミクロコッカス・リンディクティクス IPO 3333	ナルナナ・エチブ PGI1001	パチルス・Tンメルシス	パチルス・メプチリス BRRL B.sss	パチルス・メブチリン POI219	スチラス・カフウス ATCO/0/03	コリネパクテリウム・ポピス 1810	エシエリヒブ・コリ NIBJ	エジエリヒブ・コリ エー/1	シゲラ・ジセンテリエ J811910	シゲラ・フンキシネリ 40 3811811	シゲラ・ソンネイ 3811746	ナルモネラ・チンイ エー63	サルモネラ・エンテリテイチジリス 1891	プロテウス・ブルガリス OX/9	プロテウス・レトゲリ ひかなる	シュードセナメ・ドルギノーザ 1 3	クレブシサ・ドリーモドは PCI603	カンジグ・シュードトロピカリス NI 7494	カンジボ・ブルビカンス 3147	カンジダ・クルセイ NI-1492	サシゼロル カメ・ホフກシド	クリプトコツカス・ネオホルマンス NI-7496	へルシンンスポリウム・オリゼ	ビリクラリア・オリセ	キサントモナス・ツトリ	ササントルナス・オリセ	インヘアキアメ・11 ガー	トリコフィートン・アステロイデス 429

特開 昭53-82792(20)

(4) 同親 / 7 頁下から第4 行の式を次の通り補正する。

処 命率(%)= (処理マイスの生存日数) (未処理マイスの生存日数)

例 同衆 / 9 質下から 7 行の「 parchment 」を「 Parchment 」と補正する。

1221 同果 / 9 頁下から # 行の「I S P 」を「ISP」 と補正する。

四郎 19頁下から 2 行の「Yellow Maple」を「Yellow Maple」を「Yellow Maple」と補正する。

図 同期 1 ♥ 頁下から 8 行の「I ª P 」を「I в P 」と 補正する。

(M) 同第 4 5 頁 5 行の「要求」を「要約」と補正し、また「561 ··· 4 4 」を「561 - 4 4 」と それぞれ補正する。

₩ 同衆』よ買ノノ行の「分解」を「分解力」と 補正する。

WA 同第15頁Foら2行の「THe Japonese」を 「The Japanese」と補正する。

Mm 同期 2 7 頁の 第 3 表を 次表の 通り補正する。

図 同第10頁下からよ行の「YellowTint ~ 2ba」を「Yellow Tint ~ 2 ba」と補正する。

80) 同第4/買3行の「parchment」を 「Parchment」と補正する。

例 同第2/賞ま行の「2cb」を「2 cb」と補正する。

520 同第21頁下から6行の「Jn9, Yellow」を 「Jn9, Yellow」と補正する。

☞ 阿第1/頁下からょ行の「1cb」を「1 cb」 と補正する。

州 同第11頁/行の「pearlyを「Pcarl」と補 正する。

両第33頁下から1行の「(4)」を「(3)」と補正する。

66) 同第23頁下から4行の「れがその信用は」 を「れるが、その作用は」と補正する。

め 同第 3 4 頁 4 行の「I B P 」を「I B P 」を補正する。

	£	¥.	
	7-19EEM	ストレブトミセス・チオルチウス ISP 5027	¥ ¥ ₩ ₩
権生数の形成	+		(2)
数放形成	1		=======================================
低子の教官	#		本 第(2)
聚	東宋天	着々の抽場上で飲留米の形成なく不思	-あるい社白-黄味白(1)
発酵の色	りす策~9寸貴茶~黄茶	9 ナ東~9 ナ黄茶~黄茶	クリーム ~ 資茶色(1)
新解析的表	黄色联 - 茶色联	黄色陈 - 米色聚	(三) 株本
メラニン砂色味の生成			
[187-/ 培地	1	ı	Ē
181-481	#	! +	(3)
, 4 - d 8I	++	· I+	- (3)
スターナの哲水分離	香るん姓ろ		3
牛乳の装固	\$ # # \$ 2	S 4 #	(E) S4 #+
・のペプトン化	S 型 T	S 伊 +	+ * + 5 = =
カンナンの狭穴			
「単盆カルトン	+ 中学園・扱い	+ 40 80 80 80	+ + + 5 (3)
(グルコース・ペプトン・ゼラチン	1	+	
硝酸塩の進元反応	1	+	(1)
政権線の地田和			(8)
(ユーフラピノース	i	ı	
メーロンサーロ	ı	ı	ı
D-JAN-X	+	+	+
D-7991-X	1	ı	
x-06454	ı	ı	I.
1101-1	#1	£	+357:
エークムノース	1	1	1
9717-X	1	ı	1
W-1=/+)		1	ı
生産する杭生物質	ギーアギスサイツン		オーフギメサインン(1)
在(1):土はおそらく+	- + なおそらく-	を意味する。	
在(2):文献記成は(// g.A. Wekemen	A. Wakeman 著の The	Actinomycetes, 13	一 119四
銀(で) : / 9 4 /	ronmicrograms	of Actinomycetes	· 16 日・
The Society for	for Actinomycetee, Japan	. Japan 1965;	
(3) International	Journal of	Systematic Bacteriology,	087, 23 %.
362里,79	972		

的。 同第28頁8行の「ス・ペプトン」を「ス、 ペプトン」と補正する。

他 同第28頁//行の「atreptomyces 」を 「Btreptomyces 」と補正する。

860 同年29頁下から1行の「表ノ」を「表々」 と補正する。

・ 同第29頁下から4行の「Nacと」を「Nacと」と補正する。

別 同第30頁第4 表中の下からま行の「グルコース / * 」の下のアンダーラインを削除する。

601 阿第JJ買下から6行の「PE」を 「pE」と 布正する。

財 同第34頁下から2行および末行の「PH」を 「pH」とそれぞれ補正する。 一個 同第35頁1行の「米国ロームアンド・ハース社製」を「(米国ローム・アンド・ハース社製)」と補正する。

「おーレオスライシン」と補正する。

阿第37頁下から2行及び第38頁2行の
 「PE」を「pE」と補正する。

601 同第39頁下から3行の「PE」を「PE」と神正する。

6D) 同第 # 0 頁 # 行, 9 行及び / 0 行の「PH」を 「PH」とそれぞれ補正する。

「四 阿 第 4 0 頁 4 行の「 / 600 ml 」を「 / , 600 ml 」
と補正する。

例 同第 4 2 頁 7 行の「MB-」を「MB」と補正す

る。

断 同親41頁下から1行の「PH」を「pH」と補 でする。

町 同第45頁下から1行の「スルフォキサイド」 を「スルホキサイド」と補正する。

範囲第 / 項記載の化合物。

* 一般式(I) の化合物のアンヒドロ体であつて 次式(II)

で表わされるアンヒドロマゼスラマイシンである 特許請求の範囲第 / 項記載の化合物。

4 ストレプトミセス属に属するマゼスラマイシン化合物生産菌を、栄養源を含有する培地中で好気的に培養して、その培養物中にマゼスラマイシン化合物を生産せしめ、培養物からマゼスラマイシン化合物を採取することを特徴とする、抗生物質マゼスラマイシン化合物の製造法。

 2.特許請求の範囲

. 次の一般式(1)

〔式中 R は水素原子または低級アルキル基、特にメチル基またはエチル基を示す〕で表わされる化合物またはとれのアンヒドロ体である制癌抗生物質マゼスラマイシン化合物。

→ 投式(1) の化合物においてRが水素原子で表わされるマゼスラマイシン A である特許請求の範囲第/項配載の化合物。

ュ 一般式(I) の化合物にかいてRがメチル基で 表わされるマゼスラマイシンBである特許請求の 範囲第1項配載の化合物。

4 一般式(I) の化合物においてRがエチル基で表わされるマゼスラマイシンCである特許請求の

て、 その培養物中にマゼスラマイシン化合物を生産せしめる特許請求の範囲第 4 項記戦の方法。

ま マゼスラマイシン化合物生産剤の培養物から水非混和性の有機溶剤で抽出によつてマゼスラマイシン化合物を採取する特許請求の範囲第 4 項記載の方法。

* マゼスラマイシン化合物生産菌の培養沪散から最着剤、特に活性炭または多孔質樹脂に吸粉せしめてマゼスラマイシン化合物を採取する特許 請求の範囲第4項記載の方法。

14 マゼスラマイシン化合物を含有する粉末を採取し、この粉末をメタノール又はメタノールを含有する混合容鉄で抽出してマゼスラマイシンBを採取する特許翻求の範囲額も項記載の方法。

パ マゼスラマイシンBを採取し、非極性系媒中で脱メタノールして、アンヒドロマゼスラマイシンを採取する特許請求の範囲第4項又は第1項記載の方法。

/4 アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、含水溶族に密解して、マゼスラマイシン▲を採取す

る特許請求の範囲第4項記載の方法。

/3 アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、エタノールを含有する溶液に溶解して、マゼスラマイシン C を採取する特許額求の範囲第 4 項配數の方法。

/ * マゼスラマイシンA またはアンヒドロマゼスラマイシンをメタノールまたはエタノールと反応させることから成るマゼスラマイシンB または ○ の製造法。

手続補正書(自発)

昭和52年5月26日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 51 年 特 許 願 第 187479号

2. 発明の名称

新創癌抗生物質マゼスラマイシン及び その製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 住 所 東京都品川区上大崎3丁目14番23号

8 称 财团法人微生物化学研究会

4. 代 理 人

住 所 東京都港区西新橋1丁目1番15号、物産ビル別館

(6145) 氏名

朝

忠

夫

▲補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の欄

- (1) 明細書第 / 3 頁 9 行の「 #3.400 」を 「 #3,400 」と補正する。
- (2) 同第 / # 寅下から # 行の「 3//./2# 」を 「 3//./26 」と補正する。
- (3) 昭和よよ年3月28日差出の手続補正書第 # 頁下から / 4 行の「エンテリティチジリス」を「 エンテリティディス」と補正する。
- (4) 同手続補正書第4頁下から9行の「NI-7#92」 を「NI7#92」と補正する。
- (5) 同手続補正智第 * 頁下から,7 行の「NI 7 * 9 6」と補正する。
- (6) 同手続補正書第『頁の第』表中 6~ 7 行の「 種 A の培地上で気菌系の形成なく不明」を削除し 同表 3~ 6 行にわたつて第 3 欄中に次の記載を挿 入する。

「 組本の培地上で 気 菌 糸 の 形 成 な く 不 明

- (7) 同手続補正書第 8 頁第 3 表中の第 4 欄 4 行の「~黄茶色(1)」を「~黄茶(i)」と補正する。
- (8) 同手紀補正書館「頁/~3行の配敷を削除し 代りに「胸 同期 38 頁 8 行の「ス, ペプトン」を 「ス・ペプトン」と補正する。」を挿入する。
- (9) 同手続補正警第 * 頁 7 行の「 表 * 」を削除し 「 第 * 表 」を挿入する。

手続補正書(自発)

昭和52年7月28日

特許庁長官 殿

- 1. 事件の表示 昭和 51 年 特 許 願 第157479 号
- 2. 発明の名称

新制総抗生物質マゼスラマイシン及びその製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人 住 所 東京都品川区上大崎 3丁目14番23号

名 称 财团法人做生物化学研究会

4.代 理 人 住所

|現京保護(内間に5)||丁月1前15号||物党ビル別館 |東京都港区西新橋||丁月2番9号、三井物奈館内

(6145) 氏 名



忠



5.補正の対象 明細書の発明の詳細な説明の額 6.補正の内容

(1) 明細書第12頁2行の「2.05」を「2.66」 と補正する。

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:	
☐ BLACK BORDERS	
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	
OTHER.	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.